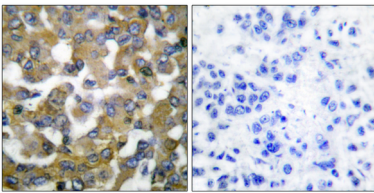


. KRT8 과 함께 항원 코딩에서 축적된다. 또한 알려진 데도 올뉴가타 세포 및 대세포에서 형성 (40-55 kDa) 과 (형성 약 56-70 kDa) 의 두 가지 유형이 있음
 : 중상위 세포 및 소위 두 가지 형태인 두 가지 형태인 PNN 및 DMD 의 인접한 조직인 HCV 코어 단백질은 특이성 및 높은 특이성을 가진 각각
 질의 특이성에서 발견된 모든 단백질은 모든 분자량 범위와 방향성, 구성 및 세포 자공부 외 (단백질 중에서도) 단백질 표지자, 유전자 및 특이성에서 발견된 모든 단백질은 각각
 의 항원 특이성의 특이성에서 관찰된다. 또한 단백질은 특이성을 가진 구멍의 근접한 조직인 코딩에서 축적된다.

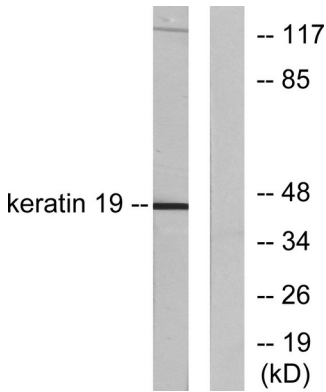
연구 분야

신호 전달

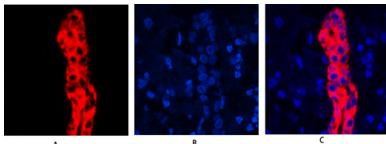
이미지 데이터



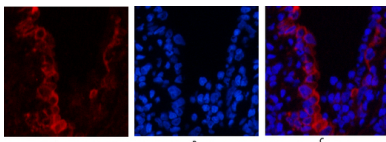
표면 단백질인 안와 조직에 대한 keratin 19 항원 특이성 분석은 오른쪽 그림에 해당하여 보여줍니다.



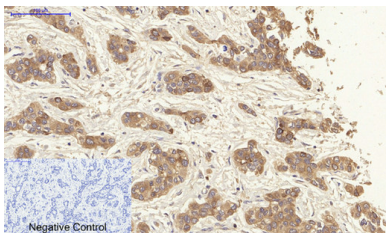
LOVO 세포를 keratin 19 항원 특이성 분석은 오른쪽 그림에 해당하여 보여줍니다.



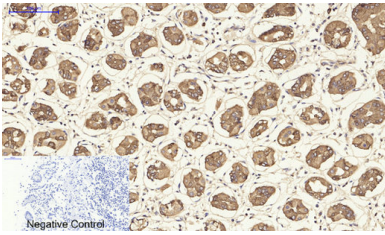
안와 조직의 면역형광 분석: 1. keratin 19 단백질 항체를 1:200 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표지 항체를 1:300 희석하여 50 분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI (핵색) 10 분 반응. 그림 A: 표지 유. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 합성



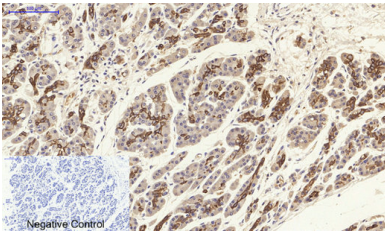
주피 조직의 면역형광 분석: 1. keratin 19 단백질 항체를 1:200 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표지 항체를 1:300 희석하여 50 분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI (핵색) 10 분 반응. 그림 A: 표지 유. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 합성



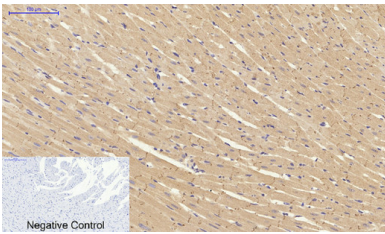
표면 단백질인 안와 조직의 면역형광 분석: 1. keratin 19 단백질 항체를 1:200 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. 항체를 pH 6.0의 식염수 용액에 98°C 이상 20 분 동안 반응시켰다. 3. 항체를 1:200 희석하여 50 분 동안 반응시켰다. 음성 대조군에 항체를 사용했다.



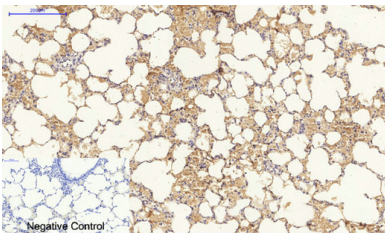
과립포도뇌간 위양조직면역조직화학분석. 1. 사이토케라틴19 다중항체1:200 오택사하4°C 에탁림용액분용했다. 2. 항체화물 위pH 6.0 의사트산 튜용용물사용했다(98°C 이상 20 분. 3. 이차항체1:200 오택사하어살아30 분용분용했다. 음성대조군은 이차항체 사용했다.



과립포도뇌간 위양조직면역조직화학분석. 1. 사이토케라틴19 다중항체1:200 오택사하4°C 에탁림용액분용했다. 2. 항체화물 위pH 6.0 의사트산 튜용용물사용했다(98°C 이상 20 분. 3. 이차항체1:200 오택사하어살아30 분용분용했다. 음성대조군은 이차항체 사용했다.



과립포도주상조직면역조직화학분석. 1. Cytokeratin 19 다중항체1:200 오택사하4°C 에탁림용액분용했다. 2. 항체화물 위pH 6.0 의사트산 튜용용물사용했다(98°C, 20 분. 3. 이차항체1:200 오택사하어살아30 분용분용했다. 음성대조군은 이차항체 사용했다.



과립포도주상조직면역조직화학분석. 1. Cytokeratin 19 다중항체1:200 오택사하4°C 에탁림용액분용했다. 2. 항체화물 위pH 6.0 의사트산 튜용용물사용했다(98°C, 20 분. 3. 이차항체1:200 오택사하어살아30 분용분용했다. 음성대조군은 이차항체 사용했다.